

Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁵: C07D 493/04, C12P 17/18
A01N 43/90, A61K 31/425
// (C07D 493/04, 313:00, 303:00)
(C12P 17/18, C12R 1:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/10121

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

27. Mai 1993 (27.05.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02656

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. November 1992 (19.11.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 38 042.8

19. November 1991 (19.11.91) DE

(71) Annelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): GE-SELLSCHAFT FÜR BIOTECHNOLOGISCHE FOR-SCHUNG MBH (GBF) [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, D-3300 Braunschweig (DE). CIBA-GEIGY AG [CH/ CH]; Klybeckstr. 141, CH-4002 Basel (CH).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖFLE, Gerhard [DE/DE]; BEDORF, Norbert [DE/DE]; GERTH, Klaus [DE/DE]; REICHENBACH, Hans [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, D-3300 Braunschweig (DE).

(74) Anwälte: BOETERS, Hans, D. usw.; Bereiteranger 15, D-8000 München 90 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: EPOTHILONES, PROCESS FOR PREPARING THE SAME AND THEIR USE AS MEDICAMENTS AND AS PLANT PROTECTING AGENTS

(54) Bezeichnung: EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEI-MITTEL UND PFLANZENSCHÜTZENDE MITTEL

(57) Abstract

Epothilones having general formula (I), a process for preparing the same and epothilone-containing agents are disclosed.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Epothilone der allgemeinen Formel (I). Herstellungsverfahren sowie Epothilone enthaltende Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfhögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BF BJ BR CA CF CG CI CS CZ DE ES FI	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Cöte d'Ivoire Kamerun Tschechoslowakei Tschechischen Republik Deutschland Dänemark Spanien Finnland	FR. GA GB GN GR HU IE IT JP KP KR KZ LI LK LU MC MG MIL MN	Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Kasachstan Liechtenstein Sri Lanka Luxemburg Monaco Madagaskar Mali Mongolei	MR MW NL NO NZ PL PT RO RD SE SK SN TG US VN	Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Neuseeland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Slowakischen Republik Senegal Soviet Union Tischad Togo Ukraine Vereinigte Staaten von Amerika Vietnam
---	---	--	---	--	---

EPOTHILONE, DEREN HERSTELLUNGSVERFAHREN UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL UND PFLANZENSCHUTZENDE MITTEL

Die Erfindung betrifft Epothilone der folgenden allgemeinen Formel:

worin R^1 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkanoyl, Li+, K+, Na+, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R^2 Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

Ferner betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-D	¹³ C-NMR-Daten	
Atom			Atom		
2a	2,4	dd	1	170,5	
2b	2,52	dd	2	39,1	
3	4,19	dd	3	73,2	
6	3,2	m	4	53,0	
7	3,78	dd	5	219,9	
8	1,73	m	6	43,5	
9a	1,4	m	7	74,7	
9b	1,52	· m	8	36,4	
10a	1,4	m	9	30,7	
10b	1,4	m	10	23,6	
11a	1,42	m	11	27,6	
11b	1,7	m	12	57,4	
12	2,9	ddd	13	54,6	
13	3,01	ddd	14	31,7	
14a	1,85	ddd	15	76,8	
14b	2,11	ddd	16	137,4	
15	5,41	dd	17	120,1	
17	6,6	s	18	152,1	
19	6,99	s	19	116,3	
21*	1,08	s	20	165,0	
22*	1,35	S	21*	20,4	
23	1,15	d	22*	21,6	
24	0,93	d	23	14,1	
25	2,05	s	24	17,1	
26	2,69	s	25	15,6	
20		_	26	19,1	

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

Des weiteren betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-Dat	ten	
Atom			Atom		
2a	2,22	dd	.1	170,5	
2b	2,53	dd	2	39,4	
3	4,24	dd	3	72,9	
6	3,28	m	4	53,2	
7	3,75	dd	5	219,8	
8	1,73	m	6	43,1	
9a	1,4	m	7	74,3	
9b	1,5	m	8	36,.6	
10a	1,4	m	9	30,9	
10b	1,4	m	10	22,5	
11a	1,42	m	11	32,3	
11b	1,7	m	12	61,3	
12	. -		13	61,7	
13	2,8	dd	14	32,4	
14a	1,9	ddd	15	76,9	
14b	2,1	ddd	16	137,5	
15	5,41	dd	17	120,0	
17	6,6	s	18	152,1	
19	6,99	s	19	116,2	•
21*	1,05	s	20	165,1	
22*	1,36	s	21*	19,7	
23	1,15	đ	22*	21,5	
24	0,92	ď	23	13,7	
25	2,05	s	24	17,-	
26	2,69	s	25	15,7	~
27	1,28	s .	26	19,0	$(R^1 = CH_3)$

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C27H41NO6S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck; -

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35

Detektor: UV 254 nm

Besonders bevorzugt sind Epothilone mit der folgenden Strukturformel:

worin R² Wasserstoff oder Methyl bedeutet. (Das Kohlenstoffatom der Methylgruppe wird als C27 bezeichnet). Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Gewinnen von Epothilonen, insbesondere der vorstehend charakterisierten Epothilone, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den Stamm So ce90 DSM 6773

- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder w\u00e4hrend der Kultivierung des Stammes oder anschlie\u00dfend ein Adsorberharz zusetzt,
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit.
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
 Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.

Gegebenenfalls können die so gewonnenen Epothilone mit gängigen chemischen Verfahren weiter umgesetzt werden, z.B. mit Basen in die Alkali- und Erdalkalisalze überführt und gegebenenfalls weiter zu Ethem umgesetzt werden, oder sie können mit organischen Säuren in die entsprechenden Ester überführt werden.

Ferner betrifft die Erfindung ein Mittel für den Pflanzenschutz in Landwirtschaft, Forstwirtschaft und/oder Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

PCT/EP92/02656 WO 93/10121

Schließlich betrifft die Erfindung ein therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppression bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

- Administrationsform: oral
- Dosis 0.5 bis 200 mg für einen Menschen mit 70 kg Normalgewicht

- 7 -

- Verwendungszweck: Antitumor

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen und experimentellen Daten näher erläutert.

Produktionsstamm

Stamm So ce90 wurde im Juli 1985 an der Gesellschaft für Biotechnologische Forschung (GBF) aus einer Bodenprobe von den Ufern des Zambesi, im südlichen Afrika, isoliert. Der Stamm ist bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) unter Nr. 6773 hinterlegt.

Stammkultur und morphologische Beschreibung: Der Stamm wächst auf Cellulose als einziger Kohlenstoff- und Energiequelle mit KNO3 als einzige Stickstoffquelle, z.B. auf Filterpapier über ST21 Mineralsalzagar (0.1% KNO3; 0.1% MgSO4 x 7 H2O; 0.1% CaCl2 x 2 H₂O; 0.1% K₂HPO₄; 0.01% MnSO₄ x 7 H₂O; 0.02% FeCl₃; 0.002% Hefeextrakt; Standard-Spurenelementlösung; 1% Agar). Auf diesem Medium werden dunkelrotbraune bis schwarzbraune Fruchtkörper gebildet, bestehend aus kleinen Sporangiolen (etwa 15 bis 30 µm Durchmesser) in mehr oder weniger großen dichten Haufen und Paketen.

Der Stamm wächst sehr gut mit Glucose und KNO3, z.B. auf CA2-Agar (Grundmedium: 1.5 g Agar in 92 ml Aqua dest.; Stammlösung 1: 7.5% KNO3, 7.5% K2HPO4 in Aqua dest.; Stammlösung 2: 1.5% MgSO₄ x 7 H₂O in Aqua dest.; Stammlösung 3: 0.2% CaCl₂ x 2 H₂O, 0.15% FeCl₃ in Aqua dest.; Stammlösung 4: 20% Glucose in Aqua dest. Die Stammlösungen werden durch Autoklavieren sterilisiert. Je 1 ml der Lösungen 1 bis 3, sowie 5 ml der Lösung 4 werden dem Grundmedium zugegeben, ebenso eine geeignete Menge einer Spurenelementlösung).

Die vegetativen Stäbchen haben die für *Sorangium* typische Form (relativ derbe, im Phasenkontrastmikroskop dunkle, zylindrische Stäbchen mit breit abgerundeten Enden, im Mittel 3 - 6 μm lang und 1 μm dick). Nach längerer Adaptation an das Wachstum in Flüssigmedien wächst der Stamm in homogener Zellsuspension.

Der Stamm So ce90 produziert chemisch nahe verwandte Verbindungen, die antibiotische Aktivität besitzen. Insbesondere sind diese Verbindungen cytotoxisch sowie antifungal wirksam. Hervorzuheben ist z.B. die Hemmung von *Mucor hiemalis*.

Produktion der biologisch aktiven Verbindungen:

Die Verbindungen werden während der logarithmischen bis hin zur stationären Wachstumsphase produziert. Eine typische Fermentation verläuft folgendermaßen: Ein 100 I-Fermenter wird mit 60 I Medium (0.8% Stärke; 0.2% Glucose; 0.2% Soyamehl; 0.2% Hefeextrakt; 0.1% CaCl₂ x 2 H₂O; 0.1% MgSO₄ x 7 H₂O; 8 mg/l Fe-EDTA; pH 7.4) gefüllt. Beimpit wird mit 10 I einer im gleichen Medium jedoch zusätzlich mit 50 mM HEPES-Puffer pH 7.4 in Schüttelkolben angezogenen Vorkultur (160 upm, 30 °C). Fermentiert wird bei 32 °C mit einer Rührgeschwindigkeit von 500 upm und einer Belüftung von 0.2. NL pro m³ und Std, der pH Wert wird durch Zugabe von KOH bei 7.4 gehalten. Die Fermentation dauert 7 - 10 Tage. Die gebildeten aktiven Verbindungen befinden sich teils im Überstand und teils in den Zellen.

Alternativ dazu kann in Gegenwart von Adsorberharzen (z.B. XAD-1180, Rohm und Haas, 2 - 5 %) fermentiert werden.

Isolierung von Epothilon A und B

Während der Fermentation von Sorangium cellulosum So ce90 (z.B. 70 l Fermentationsvolumen) in Gegenwart eines Adsorberharzes (z.B.: XAD-1180, Röhm und Haas, 2 % v/v) werden die gebildeten Antibiotika Epothilon A (Abb. 1) und B (Abb. 2) vollständig an das Harz gebunden. Nach Abtrennung der Kulturbrühe (z.B. durch Absieben in einem Prozeßfilter) wird das Harz mit 3 Bettvolumen Wasser gewaschen und mit 4 Bettvolumen Methanol eluiert. Die vereinigten Eluate werden im Vakuum bis auf den Wassergehalt eingeengt und dreimal mit je 0.2 l Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Ethylacetatextrakte werden zur Trockne eingeengt (ca. 40 g Trockengewicht).

WO 93/10121 PCT/

- 9 -

Der Rohextrakt wird in 50 ml Methanol aufgenommen und an Lichroprep RP-18 25-40 μm (Säule: 400 x 100 mm; Fluß: 200 ml/min; Merck Prepbar) isokratisch mit Methanol/Wasser 6/4 chromatographiert. Die Epothilone enthaltenden Fraktionen (R_t ca. 95 - 125 min) werden durch RP-18 Niederdruckchromatographie aufgereinigt. (Säule 400 x 60; HD-Sil-18-20-60, Labomatic; Laufmittel: Methanol/Wasser 65/35; Fluß 25 ml/min; R_t Epothilon A: 140 - 165 min; R_t Epothilon B: 170 - 195 min).

Die Feinreinigung der Epothilone erfolgt durch Kristallisation aus

1. Epothilon A:

Toluol/Ethylacetat = 3:2

2. Epothilon B:

Ethylacetat

Epothilon A

C₂₆H₃₉NO₆S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

¹H-NMR-Daten s. Tab. 1

13C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C, braune Anfärbung

HPLC: $R_1 = 5.4$ min

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 µm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

Epothilon B

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

¹H-NMR-Daten s. Tab. 1

13C-NMR-Daten s. Tab. 2

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4×250 mm Lichrosorb RP-18 7 μ m, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

Tabelle 1

¹ H-NMR-Daten der Epothilone A und B				
Atom	Α		В	·
2a 2b 3 6 7 8 9a 9b 10a 10b 11a 11b	2,4 2,52 4,19 3,2 3,78 1,73 1,4 1,52 1,4 1,4 1,42	dd dd dd m dd m m m m m m	2,22 2,53 4,24 3,28 3,75 1,73 1,4 1,5 1,4 1,4	dd da da m da m m m m m m
12 13 14a 14b 15 17 19 21 22 23 24 25 26	2,9 3,01 1,85 2,11 5,41 6,6 6,99 1,08 1,35 1,15 0,93 2,05 2,69	ddd ddd ddd dd s s s s c d s s	2,8 1,9 2,1 5,41 6,6 6,99 1,05 1,36 1,15 0,92 2,05 2,69 1,28	dd s s s s s

^{*)} Zuordnung vertauschbar

Tabelle 2

13C-NMR-Daten der Epothilone A und B					
Atom	А	В			
1	170,5	170,5	Í		
2 .	39,1	39,4			
3	73,2	72,9			
4	53,0	53,2			
5	219,9	219,8			
6	43,5	43,1			
7	74,7	74,3			
8	36,4	36,6			
9	30,7	30,9			
10	23,6	22,5			
11	27,6	32,3			
12	57,4	61,3	•		
13	54,6	61,7			
14	31,7	32,4			
15	76,8	76,9			
16	137,4	137,5			
17	120,1	120,0			
18	152,1	152,1			
19	116,3	116,2			
20	165,0	165,1			
21	20,4	19,7			
22*	21,6	21,5			
23	14,1	13,7	~		
24	17,1	17,1			
25	15,6	15,7			
26	19,1	19,0			
27		22,7			

^{*)} Zuordnung vertauschbar

Anwendungsbeispiel

Nach bekannten Methoden (T. Meyer, U. Renegass, D. Fabbro, E. Alteri, J. Rösel, M. Müller, G. Caravatti & A. Matter: A derivative of staurosponne (CGP 41 251) shows selectivity for protein kinase C inhibition and in vitro anti-proliferative as well as in vivo anti-tumor activity. Int. J. Cancer 1989, 43, 851-6) wird Epothilon A auf die Hemmung der T-24 Zellinie untersucht. Es wird ein IC₅₀ Wert von < 0.05 µM ermittelt.

Patentansprüche

1. Epothilone der allgemeinen Formel:

worin R^1 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Acyl, Li+, K+, Na+, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R^2 Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

worin R² Wasserstoff oder Methyl ist.

3. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-D	¹³ C-NMR-Daten	
Atom	·		Atom		
2a	2,4	dd	1	170,5	
2b	2,52	dd	2	39,1	
3	4,19	dd	3	73,2	
6	3,2	m	4	53,0	
7	3,78	dd	5	219,9	
8	1,73	m	6	43,5	
9a	1,4	m	7	74,7	
9b	1,52	m	8	36,4	
10a	1,4	m	9	30,7	
10b	1,4	m	10	23,6	
11a	1,42	m	11	27,6	
11b	1,7	m	12	57,4	
12	2,9	dad	13	54,6	
13	3,01	ddd	14	31,7	
14a	1,85	ddd	15	76,8	
14b	2,11	ddd	16	137,4	
15	5,41	dd	17	120,1	
17	6,6	s	18	152,1	
19	6,99	S	19	116,3	
21*	1,08	s	20	165,0	
22*	1,35	s	21*	20,4	
23	1,15	d	22*	21,6	
24	0,93	d	23	14,1	
25	2,05	s	24	17,1	
26	2,69	s	25	15,6	
			26	19,1	

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C26H39NO6S [493]

FAB-MS (neg. lonen): 492.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μ m, Merck:

Fluß: 1,5 ml/min: Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

4. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

¹ H-NMR-Daten			13C-NMR-D	¹³ C-NMR-Daten	
Atom			Atom		
2a	2,22	dd	1	170,5	
2b	2,53	dd	2	39,4	
3	4,24	dd	3	72,9	
6	3,28	m	4	53,2	
7	3,75	dd	5	219,8	
8	1,73	m	6 .	43,1	
9a	1,4	m	7	74,3	
9b	1,5	m	8	36,6	
10a	1,4	· m	9	30,9	
10b	1,4	m	10	22,5	
11a	1,42	m	11	32,3	
11b	1,7	m	12	61,3	
12	_		13	61,7	
13	2,8	dd	14	32,4	•
14a	1,9	ddd	15	76,9	
14b	2,1	ddd	16	137,5	
15	5,41	dd	17	120,0	
17	6,6	S	18 .	152,1	
19	6,99	s	19	116,2	
21*	1,05	s	20	165,1	
22*	1,36	s	21*	19,7	
23	1,15	d	22*	21,5	
24	0,92	d	23	13,7	•
25	2,05	s	24	17,1	_
26	2,69	S	25	15,7	-
27	1,28	s	26	19,0	
			27	22,7	$(R^1=CH_3)$

^{*)} Zuordnung vertauschbar

C₂₇H₄₁NO₆S [507]

FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M - H)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931, 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120 °C,

braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 6.3 \text{ min}$

Säule: 4 x 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μ m, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser= 65:35

Detektor: UV 254 nm

- 5. Verfahren zum Herstellen von Epothilonen nach einem der vor anstehenden Ansprüche, dadurch *gekennzeichnet*, daß man den Stamm So ce90
- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder w\u00e4hrend der Kultivierung des Stammes oder anschlie\u00dfend ein Adsorberharz zusetzt.
- die Fermenterbrühe abtrennt,
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit,
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder
 Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.
- 6. Mittel für den Pflanzenschutz in der Landwirtschaft und Forstwirtschaft und/oder im Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen gemäß einem der voranstehenden Ansprüche oder eines oder mehrerer dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).
- 7. Mittel nach Anspruch 6, dadurch *gekennzeichnet*, daß es ein Fungizid oder Fungistatikum ist.
- 8. Therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppresion bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 oder diese Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 92/02656

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1. 5 C07D 493/04; C12P 17/18; A01N 43/90; A61K 31/425 Int. Cl. //(c070493/04 313:00 303:00)(C12P17/18 C12R1:00)							
According to	Int. Cl. //(C070493/04,313:00,303;00)(C12P17/18,C12R1:00) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	DS SEARCHED						
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)					
Int. C	1. ⁵ C07D; C12P; A01N; A61K						
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ex	tent that such documents are included in th	e fields searched				
Electronic da	ta base consulted during the international search (name of	f data base and, where practicable, search to	erms used)				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	CHEMCIAL ABSTRACTS, vol. 93, No. 7, 18 August 1980, Columbus, Ohio, US; abstract No. 72218v, Y. SHIMAUCHI ET AL. 'Deltamycin antibiotics' page 1025; see abstract & JP, A, 54 038 113 (SANRAKU-OCEAN CO.) 19 November 1979, compound with CN: 74226-44-1						
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
Special "A" docume to be of	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered f particular relevance	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the	ication but cited to understand e invention				
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other							
special	special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such combination of the combined with one or more other such documents, such combination.						
"P" docum	being obvious to a person skined in the art						
	Date of the actual completion of the international search 11 February 1993 (11.02.93) Date of mailing of the international search report 25 February 1993 (25.02.93)						
Nam and mailing address f the ISA/ Authorized officer							
Furor	pean Patent Office		·				
Facsimile N		Telephone No.					

PCT/EP 92/02656

Internationales Aktenzeichen

I.	I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶						
	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC Int.Kl. 5 C07D493/04; C12P17/18; A01N43/90; A61K31/425 //(C07D493/04,313:00,303:00)(C12P17/18,C12R1:00)						
п	. RECHERCHIERTE SACHGE	BIETE					
		Recherchierter Min	destpriifstoff 7				
	Klassifikationssytem	Kla	srifikationssymbole				
I	nt.K1. 5	CO7D ; C12P ;	A01N ; A61K				
		Recherchierte nicht zum Mindessprüfstoff geh unter die recherchierten	örende Veröffentlichungen, soweit diese Sachgebiete fallen ⁸				
	II. EINSCHLAGIGE VEROFFE	NTI I CHUNGEN 9		·			
۲		Veröffentlichung 11, soweit erforderlich unter	Anoshe der mailgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr.13			
	CHEMICA 18. Aug abstrac Y. SHIM antibio Seite 1 siehe Z & JP,A,	L ABSTRACTS, vol. 93, no ust 1980, Columbus, Ohio t no. 72218v, AUCHI ET AL. 'Deltamycin	. 7, , US;	1			
1	"A" Veröffentlichung, die de definiert, aber nicht als "E" älteres Dokument, das tionalen Anmeldedatun "I." Veröffentlichung, die ge zweifelhaft erscheinen z fentlichungslatum eine nannten Veröffentlichun anderen besonderen Gri "O" Veröffentlichung, die s eine Benutzung, eine A bezieht "P" Veröffentlichung, die w tum, aber nach dem be licht worden ist IV. BESCHEINIGUNG Datum des Abschlusses der inte	RUAR 1993	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem meddelatum oder dem Priorititzdatum virt und mit der Anmeldung nicht kollidit Verständnis des der Erfindung zugrunde oder der ihr zugrundeliegendem Theorie "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut te Erfindung kann nicht als neu oder au keit beruhend betrachtet werden. Veröffentlichung von besonderer Bedeut te Erfindung kann nicht als auf erfinder ruhend betrachtet werden, wenn die Vereiner oder menreren anderen Veröffentliger in Verbiffentliger in Verbiffentlichung, die Mitglied derselber "A" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Roch 25. 02. 93	ilegenden Prinzips angegeben ist ung; die beanspruch- f erfinderischer Tätig- ung; die beanspruch- ischer Tätigkeit be- öffentlichung mit ichungen dieser Kate- ilese Verbindung für a Patentfamilie ist			
	Internationale Recherchenbebör EUROI	10 PAISCHES PATENTAMT	VOYIAZOGLOU D.				

THIS PAGE BLANK (USPTO)